-1- (JAPIO)

AN - 82-018682

TI - PREPARATION OF BIS P-ETHYLBENZYLIDENE SORBITOL

PA - (2000312) MITSUI TOATSU CHEM INC

IN - SASAGAWA, KATSUYOSHI, KAWAI, YOICHI, IMAI, MASAO

PN - 82.01.30 J57018682, JP 57-18682

AP - 80.07.08 80JP-092262, 55-92262

SO - 82.05.22 SECT. C, SECTION NO. 103; VOL. 6, NO. 85, PG. 95.

IC - C07D-493/04

JC - 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY--Organic Compounds), 14.2 (ORGANIC CHEMISTRY--High Polymer Molecular Compounds)

AB - PURPOSE: To obtain the titled compound useful as a clarifier for synthetic resins through a method with an easy separation of a reaction product in high purity and in high yield, by reacting sorbitol with an aldehyde in a specific ratio in an organic solvent, followed by removing the solvent through the azeotropic distillation of the solvent and water.

CONSTITUTION: 1 Mole sorbitol and 1.6-2.2mol P-ethylbenzaldehyde are condensed through dehydration in an organic solvent (e.g., benzene, cyclohexane, etc.) to be subjected to azeotropic distillation with water. The reaction is carried out in the presence of an acid catalyst, e.g., sulfuric acid, etc. under reflux by heating, and the formed condensed water is distilled away out of the reaction system. A slightly alkaline aqueous solution at pH 7.1-9.0 is added to the reaction solution, which is heated to distill away the organic solvent as an azeotropic mixture with water. Since just before the organic solvent is almost completely distilled away, the powdered solid material of the titled compound shown by the formula is floated, it can be separated from the reaction solution by an extremely simple method, e.g., filtration, etc.

				-
-				٤

(B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭57—18682

f)Int. Cl.³C 07 D 493/04

戦別記号 106 庁内整理番号 7396—4C 砂公開 昭和57年(1982)1月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

②ビス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールの製造法

到特

10/04/5

图55-92262

20出

願 昭55(1980)7月8日

@発明者 笹川勝好

横浜市戸塚区矢部町1541

切発 明 者 河合洋一

横浜市戸塚区矢部町1541

の発 明 者 今井雅夫

横浜市瀬谷区瀬谷町4598の6

①出 願 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が開3丁目2

99 ## 1

1. 発明の名称

ビス (P - エチルペンジリデン) ソルビトー ルの製造法

2. 特許請求の範囲

1) ソルビトールとソルビトール1モルに対して
1.6~2.2 モルのPーエナルペンダアルデヒド
とを、水と共沸する有機溶旗を用いて凝触媒の
存在下に加熱し、脱水縮合させて得られる反応
破にPH 7.1~9.0 の像アルカリ性の水溶液を
加えて加熱し、有機溶媒を水と共沸混合物とし
て留去し、生成したビス(Pーエチルベンジリー
デン)ソルビトールを固体が末として分離する
ことを特徴とするビス(Pーエチルペンジリデ
ン)ソルビトールの製造方法。

3. 発明の評細な説明。

本発明は、ビス(Pーエテルペンジリデン)ソ ルビドールの製造方法に関する。 さらに詳しくは、有機溶練を用いて合成したビス (Pーエチルペンジリデン)ソルビトールを極め て容易に反応被から分離することを可能にしたビ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールの製 造方法に関する。

ポリオレフィン物脂の成形時化少量最加して透明性を向上させる効果を有する、いわゆる透明化剤には積かのものがあるが、量量、本発明者らは、下記の化学は造を有するピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトールが透明化剤として単越した効果を有することを発見し、ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造方法について

鋭電研究を行ない本発明に到った。

従来、Dーソルピトールとペンメアルデヒド盤、 私にペンメアルデヒドとの反応について、良く研 ・蛇がなされており、酸酸媒の存在下で微媒を用い ずに脱水離合させる方法(薬学雑誌 7 9 巻、 598 買、1958年)およびシクロヘキサンなどの有機 密媒を用いて脱水線合させる方法(特公昭 48 -43748)などが知られている。しかし、D―ソ ルビトールとPーエナルペンメアルデヒドの反応 については、従来、研究されていなかつた。との ため、本発明者らはD一ソルピトールとPーエチ ルペンズアルデヒドとの脱水組合によりビス(P 一エテルペンジリテン〉ソルピトールを得ること を目的に、酸触媒の存在下で潜艇を用いない方法 と審賞を用いた方法について反応を試みた。その 相果、蒋徽を用いない場合は、反応生成物が固化 し、反応器から生成物を取り出し離く工業的に有 利な方法ではなく、またシクロへキサンなどの有 假複雑を用いた場合は、反応時および反応後に加 熱を続ければ卤化することなく、ソル状態を保ち

ジリデン)ソルビトールを含む反応被に水を加え て加熱すれば、従来の通念からは加水分解の反応。 が起こるものと予想される。

しかしながら、減くべきことに反応被に加える水。 を PH7.1~9.0の做アルカリ性にすることによ り、ビス(P-エチルベンジリテン)ソルビトー ルの加水分解反応が超らないばかりでなく、有板 群線を加えた水との共構混合物として留去して行 くと、有機溶媒が保候完全に反応系外に密出した。 時点からピス(アーエテルペンジリデン)ソルビ トールが放紛な粉末状態となつて水中に遊離して 伴遊してくるという現象が起ることが刺った。 この粉末状馴となつたピス(Pーエチルペンジ) デン〉ソルピトールの分離は適常の評過により概 めて察易に可能である。すなわち、本発明は、有。 機溶媒を用いて合成したピス(Pーエチルペッツ リデン)ソルピトールを含む反応被に PH 7. 1~ 9.0の像アルカリ性の水を加えたのち、有機複数 を實去することにより、ピス(Pーエチルペンジ

ì

特辦昭57-18682(2)

反応彼を反応器から抜き出すことは可能であるが ピス(アーエナルペンジリテン)ソルビトールを 分離するのが困難であることが刺つた。すなわち 後者の場合、取り出したゾル状態の反応被は温度 が下るにつれ、ゲル状態になり暮く、このままデ 過すれば沪退に長時間を要するばかりでなく、沪 過後のケーキには多量の有級関係を含有する。と のため、熱評過を行うことにより、評過の速度を 早めることが可能であるが、評遇の際に有機溶媒 が蒸発する欠点があるばかりでなく、ケーキに含 まれる酸触様を抽出する工程を古らに行わればな らないなど繁雑な製造工程を必要とすることが削 つた。

このような状況に過み、本発明者らは、ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法 につき、鋭意研究を行つた。

DーソルビトールとPーエチルペンズアルデヒド を水と共沸する有機溶媒を用いて繊維媒の存在下 に脱水箱介させ、得られるピス(Pーエテルペン

リデン)ソルピトールの加水分解を惹起させずに ゾル状感である反応被からピス(Pーエナルペン ジリデン) ソルビトールを粉末状で分離取得する 方法である。

本発明の方法で、ピス(Pーエナルペンジリデン)ソルビトールを製造すれば、反応に使用した有 機密媒はほぼ完全に反応系外に留去しうるため、 有機溶媒を含むことのない粉末状のピス(Pーエ ナルペンジリデン)ソルビトールを得ることが可 能となり、ピス(Pーエナルペンジリデン)ソル ピトールをさらに、有機彦朔を用いて精製する必 級がある場合、反応に使用した有機器媒と精製に 使用する有限密剤との混合が避けられるため、有! 機器鍼と有機溶剤の固収利用が機略化されるとい う利点をも有し、また、反応に使用した酸触族も 同時に除去できるなど、予測しえない工業的に個 めて有利なピス(Pーエナルペンジリデン)ソル ピトールの製造法である。

本発明の方法において用いる原料のソルビトー

		•	
-			

指照昭57-18682(3)

ルとP ーエテルペンメアルデヒドの創合は、_{サル} ピトール1モルに対してP…エチルペンメアルデ ヒドが 1.6~2.2モルである、Pーエテルペンズ アルデヒドが 1. 6 モルより少ない場合は、固体粉 宋として得られる精製する前のピス(Pーェテル ペンジリデンソルヒトールの中に、ソルビトール 1分子にPーエナルペンスアルデヒドが、1分子 説水組合して反応した下記の化学構造を有するP ーエテルペンジリデンソルピトールが高割合で含 有されてくるため、純度の高いピス(Pーエチル ペンジリデン)ソルビトールが得られ触くなり、 収率も低下する。

性を有しない溶媒、たと丸はペンセン、トルエン、 キシレン、シクロヘキサン、クロロホルム、1.2 ージクロルタタン、1,2ージクロルプロパン、1 ークロルプタン、1ークロルー2ーメチルプロパ ン、1,2ージメトキシエタン、クロルベンセン、 イソプロピルエーテルなどから選択できるが、ビ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールを高 絶度かつ高収率で得るために、好きしくはペンゼ ン、シタロヘキサンが良い。

本発明の方法に用いられる激勉媒としては、過 常用いられる硫酸、塩酸、燐酸などの無機酸また はPートルエンスルフオン酸などの公知の歯触波 をソルビトールに対して 0.1~5 頂達多能加する。 また、本発明の方法に使用する PH7.1~9.0の溢 アルカリ性の水溶液とは、水に微量のアルカリ性 物質を溶解させたものであり、使用するアルカリ 性物質としては、通常用いられる水瞳化ナトリゥ ム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、重炭酸 ナトリウム、重炭胺カリウム、炭酸ナトリウム、

また、ソルビトール1モルに対して2.2モルセ 触えた制合でPーエテルペンメアルデヒドを加 えた場合には、下記の化学構造式を有するトリ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールが 嵩割合で含有されてくるため、

仕込み組合が低過ぎる場合と同様に純度の高い ピス(P ーエチルペンジリデン) ソルビトール が得られ雌くなり収率も低下する。従つて、ソ ルピト…ル1モルに対してPーエチルペンスア ルデヒドの使用則合は 1,6~ 2,2 モル、好まし くは18~20モルである。また、本発明に用 いる水と共沸する有根店様としては、ソルビト ールおよびPーエナルペンスアルデヒドと反応

炭酸カリウムなどから選択できる。

本発明の方法において、ソルビトールとPーエ チルペンズアルデヒドとの脱水縮合反応は、生成 する結合水を水と共帯する有根溶媒で環境させな がら反応系外に誘導し、所定量の生成水を反応系 外に智去させるまで行なう。生成水を智去させた 時点で PH 7.1~9.0の酸アルカリ性の水溶液を 反応に使用した酸触媒を中和し、反応数が PH 7.0 ~9.0になるように加える。その添加量は、反応 に用いた水と共沸する有機容能をすべて共沸温合 物として貿去させ得るに及る量である。この際、 反応被を PH 7.0~9.0 に保つのは、酸性さたは PHが9.0を越えたアリカリ性になつた状態で共 沸混合物を留去するまで加熱すると、ピス(P-エテルペンジリデン)ソルピトールの加水分解が 超ることが避けられず、ピス(Pーエチルペング リデン)ソルビトールの収率が低くなるとともに ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの 納度が低くなるためである。かくして、水と共得

•			

する有機得能がほとんど留出した時点で、有機複数と混合してゲル状態であつたビス(アーエチルペンジリデン)ソルビトールが効束化して水化浮送した状態となり、これを通常の評過により粉束 個体を分離すれば白色の高純度のビス(アーエチルペンジリデン)ソルビトールを為収率で得ることができる。

次に、実施例により本発明を静述するが、例中 に示す部はすべて重量部を表わす。 実施例 1

かきまぜの良いカイ型からまぜ後、温度計および上部に遺液冷却器を備えた液々分離後を付した28等の反応フラスコに、ソルビトール38.3 部(0.2セル)、アーエテルペンズアルデヒド53.7 部(0.40 セル)、ペンゼン720 Mがおよびアートルエンスルフォン酸0.38 部を加えた。強くかきまぜながら場合で加熱して遺流温度まで加熱を強め、6時間反応を続け、生成した水を液々分離器に集めた。ついで、遺流冷却器および液々分離器に集めた。ついで、遺流冷却器および液々分離器

せた水筒液を反応器に加え、加熱を続けてシクロ ヘキサンと水を共沸させて留出させた。

このときの水層後のPHは 8.0~8.5 であつた。シクロへキサンがほぼ完全に留出する直前に粉末化した固体が遊離して浮遊した。次いで、反応液を評過し、乾燥して白色のピス(Pーエテルペングリデン)ソルピトール 8 9 部を得た。 触点 213~219°C、元素分析値で 169.77 取量 6 (計算値 69.54 重量 6)、 H; 7.43 重量 6 (計算値 7.29 重量 6)であつた (Pーエテルペンズアルデヒドをペースとした収率 8 3 モルダ)。

特許出順人 三井東田化学株式会社

奖施例 2

実施例1 に使用したペンゼン7 2 0 叫のかわりにシクロヘキサン 8 0 0 N 、 P ートルエンスルフォン 酸 0.38 部のかわりに複硫酸 0.30 部を用いる以外は実施例1 と全く同様にして脱水糖合の反応を行ったのち、炭酸ソーダ 1.0 部を水 5 0 0 部に密制さ

